(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- I OME



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. November 2001 (01.11.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/81311 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 213/56, A61K 31/44, A61P 19/02, 7/02, 27/06, 35/00, C07D 401/12, A61K 31/16, C07C 235/42, C07D 217/22
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/04627

(22) Internationales Anmeldedatum:

24. April 2001 (24.04.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 21 246.8

25. April 2000 (25.04.2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, 13342 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HUTH, Andreas [DE/DE]; Dammweg 113, 12437 Berlin (DE). SEIDEL-MANN, Dieter [DE/DE]; Stierstrasse 14, 12159 Berlin

(DE). THIERAUCH, Karl-Heinz [DE/DE]; Hochwildpfad 45, 14169 Berlin (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

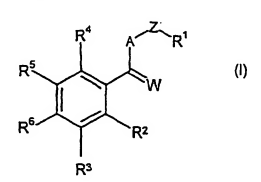
Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: SUBSTITUTED BENZOIC ACID AMIDES AND USE THEREOF FOR THE INHIBITION OF ANGIOGENESIS
- (54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE BENZOESÄUREAMIDE UND DEREN VERWENDUNG ZUR HEMMUNG VON ANGIOGENESE





- (57) Abstract: The invention relates to the substituted benzoic acid amides of the formula (I) and to their use as medicaments for treating diseases caused by persistent angiogenesis, and to the intermediates thereof for producing the inventive benzoic acid amides.
- (57) Zusammenfassung: Es werden substituierte Benzoesäureamide der Formel (I) und deren Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden sowie deren Zwischenprodukte zur Herstellung der Benzoesäureamide beschrieben.

SUBSTITUIERTE BENZOESÄUREAMIDE UND DEREN VERWENDUNG ZUR HEMMUNG VON ANGIOGENESE

Die Erfindung betrifft substituierte Benzoesäureamide und deren Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung von Erkrankungen, die durch persistente Angiogenese ausgelöst werden sowie deren Zwischenprodukte zur Herstellung der Benzoesäureamide.

Persistente Angiogenese kann die Ursache für verschiedene Erkrankungen wie Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen und Artheriosklerose sein oder zu einer Verschlimmerung dieser Erkrankungen führen.

Eine direkte oder indirekte Inhibition des VEGF-Rezeptors (VEGF = vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor) kann zur Behandlung derartiger Erkrankungen und anderer VEGF-induzierter pathologischer Angiogenese und vaskularer permeabiler Bedingungen, wie Tumor-Vaskularisierung, verwendet werden. Beispielsweise ist bekannt, daß durch lösliche Rezeptoren und Antikörper gegen VEGF das Wachstum von Tumoren gehemmt werden kann.

- Die persistente Angiogenese wird durch den Faktor VEGF über seinen Rezeptor induziert. Damit VEGF diese Wirkung entfalten kann ist es nötig, daß VEGF am Rezeptor bindet und eine Tyrosinphosphorylierung hervorgerufen wird.
- 30 Es ist sind nur entfernte Derivate der hier beanspruchten Verbindungen als Calpaininhibitoren (WO 9823581, WO 9825883) Phospholipase A2-Inhibitoren (WO 9700583) Prostaglandin D2 Antagonisten (WO 9700853), Neurokinin A

Antagonisten (WO 9516682), Tranquilizer (US 3892752) oder Anorexigenics (FR 1600541) beschrieben worden.

Eine Wirkung dieser bekannten Verbindungen im Zusammenhang mit VEGF wurde bisher nicht beschrieben.

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$R^{5}$$
 R^{6}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{7}
 R^{1}
 R^{1}

10

in der

A für die Gruppe = NR⁷ steht,

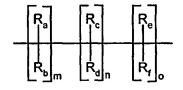
W für Sauerstoff, Schwefel, zwei Wasserstoffatome

oder die Gruppe =NR⁸ steht,

15 Z für eine Bindung, die Gruppe = NR^{10} oder =N-,

verzweigtes oder unverzweigtes C₁₋₁₂-Alkyl oder die

Gruppe



20

steht,

m, n und o für 0-3 stehen,

 R_a , R_b , R_c , R_d , R_e , R_f unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, C_{1-4}

Alkyl oder die Gruppe = NR^{10} stehen und/ oder R_a und/ oder R_b mit R_c und/ oder R_d oder R_c mit R_e und/

oder R_f eine Bindung bilden können, oder bis zu zwei der Reste R_a - R_f eine Brücke mit je bis zu 3 C-Atomen zu R^1 oder zu R^7 schließen können,

für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen

oder C₁₋₆-Alkyl substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C₁₋₆-Alkyl, C₂₋₁₂-Alkenyl oder C₃₋₁₂-Alkinyl oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit

Halogen oder C₁₋₆-Alkyl substituiertes C₃₋₁₀-

Cycloalkyl oder C₃₋₁₀-Cycloalkenyl oder

unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder

mehrfach mit Halogen, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₆-Alkoxy, einoder mehrfach mit Halogen substituiertes C₁₋₆-Alkyl oder C₁₋₆-Alkoxy substituiertes Aryl oder Heteroaryl

steht.

für Wasserstoff, eine OH-Gruppe oder die Gruppe

XR¹¹ stehen,

für C₂₋₆-Alkyl, C₂₋₆-Alkenyl oder C₂₋₆-Alkinyl steht, unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder

mehrfach mit Halogen, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₆-Alkoxy oder Hydroxy, substituiertes monocyclisches Aryl,

bicyclisches Aryl oder Heteroaryl bedeutet,

für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen

substituiertes C₁₋₆-Alkoxy, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₆-

Carboxyalkyl stehen,

oder R⁴ und R⁵ gemeinsam die Gruppe

bilden,

für Wasserstoff oder C_{1-6} -Alkyl steht oder mit R_a - R_f von Z oder zu R^1 eine Brücke mit bis zu 3

Ringgliedern bildet,

 R^1

5

10

15 R² und R³

Χ

 R^{11}

20

 R^4 , R^5 und R^6

25

R⁷ 30 R⁸ und R¹⁰ für Wasserstoff oder C₁₋₆-Alkyl stehen, wobei R² und R³ nicht gleichzeitig für Wasserstoff stehen und falls R² für eine OH – Gruppe steht, R³ nicht für Wasserstoff steht und falls R³ für eine OH-Gruppe steht, R² nicht für Wasserstoff steht und R¹ nicht Thiazol sein darf, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze, eine Tyrosinphosphorylierung bzw. die persistente Angiogenese stoppen und damit das Wachstum und ein Ausbreiten von Tumoren verhindern.

Falls R⁷ eine Brücke zu R¹ bildet, entstehen Heterocyclen, an die R¹
ankondensiert ist. Beispielsweise seien genannt:

$$-N$$
 Ar
 R

Stellen R_a, R_b, R_c, R_d, R_e, R_f unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁₋₄

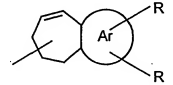
Alkyl dar, so bildet Z eine Alkylkette.

Bilden R_a und/ oder R_b mit R_c und/ oder R_d oder R_d oder R_d mit R_e und/ oder R_f eine Bindung, so steht Z für eine Alkenyl- oder Alkinylkette.

Bilden R_a - R_f ine Brücke mit sich selbst, so stellt Z eine Cycloalkyl- oder Cycloalkenylgruppe dar.

Bilden bis zu zwei der Reste R_a-R_f eine Brücke mit bis zu 3 C-Atomen zu R¹ aus, so ist Z zusammen mit R¹ ein benzo- oder hetarylkondensiertes (Ar) Cycloalkyl.

Beispielsweise seien genannt:



10

Schließt einer der Reste R_a - R_f zu R^7 eine Brücke, so bildet sich ein Stickstoffheterozyklus, der durch eine Gruppe von R^1 getrennt sein kann. Beispielsweise seien genannt:

5

20

Unter Alkyl ist jeweils ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, Pentyl, Isopentyl oder Hexyl zu verstehen, wobei C₁₋₄-Alkylreste bevorzugt werden.

Unter Cycloalkyl ist jeweils Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl oder Cyclodecyl zu verstehen.

- 10 Unter Cycloalkenyl ist jeweils Cyclobutenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Cyclooctenyl, Cyclononenyl oder Cyclodecenyl zu verstehen, wobei die Anknüpfung sowohl an der Doppelbindung wie auch an den Einfachbindungen erfolgen kann.
- 15 Unter Halogen ist jeweils Fluor, Chlor, Brom oder Jod zu verstehen.

Die Alkenyl- und Alkinyl-Substituenten sind jeweils geradkettig oder verzweigt und enthalten 2 - 6, bevorzugt 2 - 4 C-Atome. Beispielsweise seien die folgenden Reste genannt: Vinyl, Propen-1-yl, Propen-2-yl, But-1-en-1-yl, But-1-en-2-yl, But-2-en-1-yl, But-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-1-

WO 01/81311 PCT/EP01/04627 7

en-1-yl, But-1-en-3-yl, Ethinyl, Prop-1-in-1-yl, But-1-in-1-yl, But-2-in-1-yl, But-3en-1-yl, Allyl.

Der Arylrest hat jeweils 6 - 12 Kohlenstoffatome wie beispielsweise Naphthyl, 5 Biphenyl und insbesondere Phenyl.

Der Heteroarylrest kann jeweils benzokondensiert sein. Beispielsweise seien als 5-Ringheteroaromaten genannt: Thiophen, Furan, Oxazol, Thiazol, Imidazol und Benzoderivate davon und als 6-Ring-Heteroaromaten Pyridin, Pyrimidin, Triazin, Chinolin, Isochinolin und Benzoderivate.

Der Aryl- und der Heteroarylrest kann jeweils 1-, 2- oder 3-fach gleich oder verschieden substitutiert sein mit Halogen, C₁₋₄-Alkoxy, Nitro, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Cyano, SO_qR^5 oder C_{1_4} -Alkyl, wobei q für 0 – 2 steht.

15

20

25

10

Ist eine saure Funktion enthalten sind als Salze die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Basen geeignet wie beispielsweise die gut löslichen Alkali- und Erdalkalisalze sowie N-Methyl-glukamin, Dimethylglukamin, Ethyl-glukamin, Lysin, 1,6-Hexadiamin, Ethanolamin, Glukosamin, Sarkosin, Serinol, Tris-hydroxy-methyl-amino-methan, Aminopropandiol, Sovak-Base, 1-Amino-2,3,4-butantriol.

Ist eine basische Funktion enthalten sind die physiologisch verträglichen Salze organischer und anorganischer Säuren geeignet wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Fumarsäue u.a.

Als besonders wirksam haben sich solche Verbindungen der allgemeinen Formel I erwiesen, in der

für die Gruppe =NR⁷ steht. Α

30 W für Sauerstoff, Schwefel oder zwei Wasserstoffatome

steht,

für eine Bindung, die Gruppe =NR¹⁰ oder verzweigtes Ζ

oder unverzweigtes C1-12-Alkyl steht,

WO 01/81311 PCT/EP01/04627 8

	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
		oder C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes verzweigtes oder
		unverzweigtes C ₁₋₆ -Alkyl oder gegebenenfalls ein-
		oder mehrfach mit Halogen oder C ₁₋₆ -Alkyl
5		substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder unsubstituiertes
		oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,
		C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy, ein- oder mehrfach mit
		Halogen substituiertes C ₁₋₆ -Alkyl oder C ₁₋₆ -Alkoxy
		substituiertes Phenyl, Pyridyl, Naphthyl, Chinolyl,
10		Isochinolyl, Indanyl, Tetralinyl, Indolyl, Thienyl,
		Indazolyl oder Benzothiazolyl steht,
	R ² und R ³	für Wasserstoff, eine OH-Gruppe oder die Gruppe
		XR ¹¹ stehen,
	X	für C ₂₋₆ -Alkyl, C ₂₋₆ -Alkenyl oder C ₂₋₆ -Alkinyl steht,
15	R ¹¹	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
	•	mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkoxy oder Hydroxy,
		substituiertes Phenyl, Pyrimidinyl oder Pyridyl
		bedeutet,
	R^4 , R^5 , R^6 und R^7	für Wasserstoff stehen,
20	R ⁸ und R ¹⁰	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl stehen, wobei R ² und
	R³ nicht gleichzeitig für W	asserstoff stehen und falls R² für eine OH – Gruppe
	steht, R ³ nicht für Wasser	stoff steht und falls R³ für eine OH-Gruppe steht, R²
	nicht für Wasserstoff steh	t, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.
25	Als ganz besonders wirks Formel I erwiesen, in der	am haben sich solche Verbindungen der allgemeinen
	Α	für die Gruppe =NR ⁷ steht,
	W	für Sauerstoff oder ein oder zwei Wasserstoffatome
30		steht,
	Z	für eine Bindung, die Gruppe =NR ¹⁰ oder verzweigtes
		oder unverzweigtes C ₁₋₁₂ -Alkyl steht,
	R ¹	für verzweigtes oder unverzweigtes C ₁₋₆ -Alkyl, oder

gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen oder

C₁₋₆-Alkyl substituiertes C₃₋₁₀-Cycloalkyl oder unsubstituiertes oder gegeb nenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₆-Alkoxy, einoder mehrfach mit Halogen substituiertes C₁₋₆-Alkyl oder C₁₋₆-Alkoxy substituiertes Phenyl, Pyridyl, Naphthyl, Chinolyl, Isochinolyl, Indenyl, Tetralinyl, Indolyl, Indazolyl, Benzothiazolyl oder Thienyl steht, für Wasserstoff, eine OH-Gruppe oder die Gruppe XR¹¹ stehen,

R² und R³

10 X

5

R¹¹

für C₂₋₆-Alkyl, C₂₋₆-Alkenyl oder C₂₋₆-Alkinyl steht, unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen, C₁₋₆-Alkoxy oder Hydroxy, substituiertes Phenyl, Pyrimidinyl oder Pyridyl

bedeutet,

R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ 15

für Wasserstoff stehen,

R8 und R10

für Wasserstoff oder C₁₋₆-Alkyl stehen, wobei R² und R³ nicht gleichzeitig für Wasserstoff stehen und falls R² für eine OH – Gruppe steht, R³ nicht für Wasserstoff steht und falls R³ für eine OH-Gruppe steht, R² nicht für Wasserstoff steht, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

20

Die erfindungsgemäßen Verbindungen verhindern eine Phosphorylierung, d. h. bestimmte Tyrosinkinasen können selektiv inhibiert werden, wobei die persistente Angiogenese gestoppt werden kann. Somit wird beispielsweise das Wachstum und die Ausbreitung von Tumoren unterbunden.

25

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I beinhalten auch die möglichen tautomeren Formen und umfassen die E- oder Z-Isomeren oder, falls ein chirales Zentrum vorhanden ist, auch die Racemate und Enantiomeren.

30

Die Verbindungen der Formel I sowie deren physiologisch verträglichen Salze sind auf Grund ihrer inhibitorischen Aktivität in Bezug auf Phosphorylierung des VEGF-Rezeptors als Arzneimittel verwendbar. Auf Grund ihres Wirkprofils

eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von Erkrankung n, die durch eine persistente Angiogenese hervorgerufen werden.

- Da die Verbindungen der Formel I als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT identifiziert werden, eignen sie sich insbesondere zur Behandlung von solchen Krankheiten, die durch die über den VEGF-Rezeptor ausgelöste persistente Angiogenese oder eine Erhöhung der Gefäßpermeabilität hervorgerufen werden.
- 10 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.
- Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind somit auch Arzneimittel zur Behandlung von Tumoren bzw. deren Verwendung.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen können entweder alleine oder in Formulierung als Arzneimittel zur Behandlung von Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes zum Einsatz kommen.
 - Bei der Behandlung von Verletzungen des Nervengewebes kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen eine schnelle Narbenbildung an den Verletzungsstellen verhindert werden, d. h. es wird verhindert, daß die Narbenbildung eintritt, bevor die Axone wieder Verbindung miteinander aufnehmen. Damit würde eine Rekonstruktion der Nervenverbindungen erleichtert.

WO 01/81311 PCT/EP01/04627 11

Ferner kann mit den erfindungsgemäßen Verbindungen die Ascites-Bildung bei Patienten unterdrückt werden. Ebenso lassen sich VEGF bedingte Ödeme unterdrücken.

- 5 Derartige Arzneimittel, deren Formulierungen und Verwendungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.
 - Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren,
- 10 Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie
- 15 Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes.

Zur Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel werden diese in die Form eines pharmazeutischen Präparats gebracht, das neben dem 20 Wirkstoff für die enterale oder parenterale Applikation geeignete pharmazeutische, organische oder anorganische inerte Trägermaterialien, wie zum Beispiel, Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Milchzucker, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole usw. enthält. Die pharmazeutischen Präparate können in fester Form, zum Beispiel als Tabletten,

25 Dragees, Suppositorien, Kapseln oder in flüssiger Form, zum Beispiel als Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen vorliegen. Gegebenenfalls enthalten sie darüber hinaus Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netzmittel oder Emulgatoren, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks oder Puffer.

30

Für die parenterale Anwendung sind insbesondere Injektionslösungen oder Suspensionen, insbesondere wäßrige Lösungen der aktiven Verbindungen in polyhydroxyethoxyliertem Rizinusöl, geeignet.

Als Trägersysteme können auch grenzflächenaktive Hilfsstoffe wie Salze der Gallensäuren oder tierische oder pflanzliche Phospholipide, aber auch Mischungen davon sowie Liposome oder deren Bestandteile verwendet werden.

5

Für die orale Anwendung sind insbesondere Tabletten, Dragees oder Kapseln mit Talkum und/oder Kohlenwasserstoffträger oder -binder, wie zum Beispiel Lactose, Mais- oder Kartoffelstärke, geeignet. Die Anwendung kann auch in flüssiger Form erfolgen, wie zum Beispiel als Saft, dem gegebenenfalls ein

10 Süßstoff beigefügt ist.

> Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter und Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankung und ähnlichen Faktoren variieren. Die tägliche Dosis beträgt 0,5-1000 mg,

15 vorzugsweise 50-200 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in 2 oder mehreren Tagesdosen gegeben werden kann.

Die oben beschrieben Formulierungen und Darreichungsformen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

20 Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach an sich bekannten Methoden. Beispielsweise gelangt man zu Verbindungen der Formel I dadurch, daß man

a) eine Verbindung der Formel II

25

11

worin R⁴ bis R⁶ die obige Bedeutung haben und A Halogen oder OR¹¹ ist, wobei R¹¹ Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl oder C₁₋₄-Acyl und R² oder R³ Wasserstoff, WO 01/81311 PCT/EP01/04627 13

Aldehyd, Halogen oder OH, O-Triflat, O-Tosylat oder O-Mesylat bedeuten. zunächst R² oder R³ in ein Alkenyl oder Alkinyl überführt, gegebenenfalls zum entsprechenden Alkan sättigt und dann COA in ein Amid überführt, oder

5 b) eine Verbindung der Formel III

20

$$R^{5}$$
 R^{4}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{2}

worin R⁴ bis R⁶ die obige Bedeutung haben und T eine Schutzgruppe 10 bedeuten acyliert und dann gegebenenfalls die Ketogruppe zum Alkohol oder Alkan reduziert, die Schutzgruppe abspaltet, das Amin in ein Nitril überführt, das Nitril verseift und in ein Amid überführt.

15 Die Reihenfolge der Schritte kann in allen Fällen vertauscht werden.

Die Amidbildung erfolgt nach literaturbekannten Methoden. Zur Amidbildung kann man von einem entsprechenden Ester ausgehen. Der Ester wird nach J. Org. Chem. 1995, 8414 mit Aluminiumtrimethyl und dem entsprechenden Amin in Lösungsmitteln wie Toluol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umgesetzt. Enthält das Molekül zwei Estergruppen, werden beide in das gleiche Amid überführt.

Beim Einsatz von Nitrilen statt des Esters erhält man unter analogen 25 Bedingungen Amidine.

Zur Amidbildung stehen aber auch alle aus der Peptidchemie bekannten Verfahren zur Verfügung. Beispielsweise kann die entsprechende Säure in

20

25

aprotischen polaren Lösungsmitteln wie zum Beispiel Dimethylformamid über eine aktiviertes Säurederivat, zum Beispiel erhältlich mit Hydroxybenzotriazol und einem Carbodiimid wie zum Beispiel Diisopropylcarbodiimid oder auch mit vorgebildeten Reagenzien wie zum Beispiel HATU (Chem. Comm. 1994, 201,

- oder BTU, bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei 80°C mit dem Amin umgesetzt werden. Für die Amidbildung kann auch das Verfahren über das gemischte Säureanhydrid, Imidazolid oder Azid eingesetzt werden.
- Zu den Salicylamiden gelangt man, wenn man das entsprechende Phenol in Gegenwart eines Friedel-Crafts-Katalysators wie Bortrichlorid mit Isocyanaten oder Isothiocyanaten in Lösungsmitteln wie beispielsweise Toluol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umsetzt.
- Sollen verschiedene Amidgruppen in das Molekül eingeführt werden, muss beispielsweise die zweite Estergruppe nach der Erzeugung der ersten Amidgruppe in das Molekül eingeführt und dann amidiert werden oder man hat ein Molekül in dem eine Gruppe als Ester, die andere als Säure vorliegt und amidiert die beiden Gruppen nacheinander nach verschiedenen Methoden.

Thioamide sind aus den Anthranilamiden durch Umsetzung mit
Diphosphadithianen nach Bull Soc.Chim.Belg. 87, 229,1978 oder durch
Umsetzung mit Phosphorpentasulfid in Lösungsmitteln wie Pyridin oder auch

ganz ohne Lösungsmittel bei Temperaturen von 0°C bis 200°C zu erhalten.

Die Produkte können auch einer elektrophilen aromatischen Substitutionen unterworfen werden. Die Substitution erfolgt dann an Verbindungen der Formel III in der ortho- oder para-Position zu der oder einer der Aminogruppe(n, an Verbindungen der Formel II in der meta Position) zur Carbonylgruppe.

30 So kann durch Friedel-Crafts-Acylierung mit Säurechloriden in Gegenwart von Friedel-Crafts Katalysatoren wie zum Beispiel Aluminiumtrichlorid in Lösungsmitteln wie Nitromethan, Schwefelkohlenstoff, Methylenchlorid oder

Nitrobenzol bei Temperaturen zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei Raumtemperatur acyliert werden.
Es kann nach literaturbekannten Verfahren beispielsweise durch Nitriersäure, verschieden konzentrierte Salpetersäure ohne Lösungsmittel oder durch
Metallnitrate wie beispielsweise Kupfer(II)nitrat oder Eisen(III)nitrat in polaren Lösungsmitteln wie Ethanol oder Eisessig oder auch in Acetanhydrid eine oder mehrere Nitrogruppen eingeführt werden.

Die Einführung von Halogenen erfolgt nach literaturbekannten Verfahren z.B.

durch Umsetzung mit Brom, N-Brom- oder N-Jodsuccinimid oder
Urotropinhydrotribromid in polaren Lösungsmitteln wie Tetrahydrofuran,
Acetonitril, Methylenchlorid, Eisessig oder Dimethylformamid.

Die Reduktion der Nitrogruppe wird in polaren Lösungsmitteln bei
Raumtemperatur oder erhöhter Temperatur durchgeführt. Als Katalysatoren für die Reduktion sind Metalle wie Raney-Nickel oder Edelmetallkatalysatoren wie Palladium oder Platin oder auch Palladiumhydroxid gegebenenfalls auf Trägern geeignet. Statt Wasserstoff können auch zum Beispiel Ammoniumformiat, Cyclohexen oder Hydrazin in bekannter Weise benutzt werden.

Reduktionsmittel wie Zinn-II-chlorid oder Titan-(III)-chlorid können ebenso verwendet werden wie komplexe Metallhydride eventuell in Gegenwart von Schwermetallsalzen. Als Reduktionsmittel ist auch Eisen nutzbar. Die Reaktion wird dann in Gegenwart einer Säure wie z.B. Essigsäure oder Ammoniumchlorid gegebenenfalls unter Zusatz eines Lösungsmittels wie zum
 Beispiel Wasser, Methanol, Eisen/ Ammoniak etc. durchgeführt. Bei verlängerter Reaktionszeit kann bei dieser Variante eine Acylierung der Aminogruppe eintreten.

Wird eine Alkylierung einer Aminogruppe gewünscht, so kann nach üblichen

Methoden - beispielsweise mit Alkylhalogeniden - oder nach der Mitsonubo

Variante durch Umsetzung mit einem Alkohol in Gegenwart von beispielsweise

Triphenylphosphin und Azodicarbonsäureester alkyliert werden. Man kann auch
das Amin einer reduktiven Alkylierung mit Aldehyden oder Ketonen unterwerfen,
wobei man in Gegenwart eines Reduktionsmittels wie beispielsweise

Natriumcyanoborhydrid in einem geeigneten inerten Lösungsmittel wie zum Beispiel Ethanol bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels umsetzt. Wenn man von einer primären Aminogruppe ausgeht, so kann man gegebenenfalls nacheinander mit zwei verschiedenen

5 Carbonylverbindungen umsetzen, wobei man gemischte Derivate erhält [Literatur z.B. Verardo et al. Synthesis (1993), 121; Synthesis (1991), 447; Kawaguchi, Synthesis (1985), 701; Micovic et al. Synthesis (1991), 1043]. Es kann vorteilhaft sein, zunächst die Schiffsche Base durch Umsetzung des Aldehyds mit dem Amin in Lösungsmitteln wie Ethanol oder Methanol, gegebenenfalls unter Zugabe von Hilfsstoffen wie Eisessig zu bilden und dann erst Reduktionsmittel wie z. B. Natriumcyanoborhydrid zuzusetzen.

Die Hydrierung von Alken-oder Alkingruppen im Molekül erfolgt in üblicher Weise beispielsweise durch katalytisch erregten Wasserstoff. Als Katalysatoren 15 können Schwermetalle wie Palladium oder Platin, gegebenenfalls auf einem Träger oder Raney-Nickel benutzt werden. Als Lösungsmittel kommen Alkohole wie z.B. Ethanol in Frage. Es wird bei Temperaturen von 0° C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels und bei Drücken bis zu 20 Bar, vorzugsweise aber bei Raumtemperatur und Normaldruck gearbeitet. Durch die Verwendung 20 von Katalysatoren, wie beispielsweise eines Lindlar-Katalysators lassen sich Dreifachbindungen zu Doppelbindungen partiell hydrieren, wobei vorzugsweise die Z-Form entsteht. Vorzugsweise wird diese Hydrierung in Pyridin als Lösungsmittel mit Palladium auf Calciumcarbonat als Katalysator vorgenommen. In gleicher Weise läßt sich die Z-Doppelbindung aus der 25 Dreifachbindung durch Reduktion mit Diimin herstellen, beispielsweise nach R.M.Moriatry et al. Synth. Comm. 17, 703, 1987 herstellen.

Die Acylierung einer Aminogruppe erfolgt in üblicher Weise beispielsweise mit einem Säurehalogenid oder Säureanhydrid gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Dimethylaminopyridin in Lösungsmitteln wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran oder Pyridin, nach der Schotten-Baumann-Variante in wäßriger

WO 01/81311 PCT/EP01/04627 17

Lösung bei schwach alkalischem pH-Wert oder durch Umsetzung mit einem Anhydrid in Eisessig.

Eine Reduktion einer Ketogruppe erfolgt nach an sich bekannten Verfahren. So 5 kann durch komplexe Metallhydride wie zum Beispiel Natriumborhydrid in Lösungsmitteln wie Methanol oder Isopropanol die Ketogruppe neben der Amidgruppe oder Estergruppe selektiv zum Alkohol reduziert werden. Eine Reduktion einer Ketogruppe zur Methylengruppe kann nach Clemmensen mit Zink in Salzsäure oder aber beispielsweise mit Silanen in Trifluoressigsäure erfolgen.

Die Einführung der Halogene Chlor, Brom, Jod oder der Azidogruppe über eine Aminogruppe kann beispielsweise auch nach Sandmeyer erfolgen, indem man die mit Nitriten intermediär gebildeten Diazoniumsalze mit Kupfer(I)chlorid oder Kupfer(I)bromid in Gegenwart der entsprechenden Säure wie Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure oder mit Kaliumjodid umsetzt.

Wenn ein organischer Salpetrigsäureester benutzt wird, kann man die Halogene z.B. durch Zusatz von Methylenjodid oder Tetrabrommethan einführen in einem 20 Lösungsmittel wie zum Beispiel Dimethylformamid. Die Entfernung der Aminogruppe kann entweder durch Umsetzung mit einem organischen Salpetrigsäureester in Tetrahydrofuran oder durch Diazotierung und reduktive Verkochung des Diazoniumsalzes beispielsweise mit phosphoriger Säure gegebenenfalls unter Zugabe von Kupfer (I) oxid bewerkstelligt werden.

25

10

15

Die Einführung von Fluor gelingt beispielsweise durch Balz-Schiemann-Reaktion des Diazoniumtetrafluorborates oder nach J. Fluor. Chem. 76,1996,59-62 durch Diazotierung i.G. von HFxPyridin und anschliessende Verkochung gegebenenfalls i.G. einer Fluoridionenquelle wie z.B.

30 Tetrabutylammoniumfluorid.

> Die Einführung der Azidogruppe gelingt nach Diazotierung durch Umsetzung mit Natriumazid bei Raumtemperatur.

Etherspaltungen werden nach literaturüblichen Verfahren durchgeführt. Dabei kann auch bei mehreren im Molekül vorhandenen Gruppen eine selektive Spaltung erreicht werden. Dabei wird der Ether beispielsweise mit Bortribromid in Lösungsmitteln wie Dichlormethan bei Temperaturen zwischen -100 °C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei -78 °C behandelt. Es ist aber auch möglich, den Ether durch Natriumthiomethylat in Lösungsmitteln wie Dimethylformamid zu spalten. Die Temperatur kann zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Lösungsmittels vorzugsweise bei 150°C liegen.

10

5

Die Einführung der Alkenylgruppe erfolgt mit den entsprechenden Vinylverbindungen unter den Bedingungen der Heck-Reaktion. Für die Einführung der Ethinylgruppen dient die Songashira-Reaktion.

Als Fluchtgruppe R2' ist Halogene wie Fluor, Chlor, Brom, Jod oder O-Mesvlat, 15 O-Tosylat, O-Triflat oder O-Nonaflat geeignet. Die nucleophile Substitution zur Einführung von Ethinyl- bzw. Ethenylresten wird unter Katalyse von Übergangsmetallkomplexen wie Pd(0), z.B. Palladiumtetrakistriphenylphosphin oder Pd(2+), wie Palladium-bis-Tri-o-Tolylphosphin-dichlorid, Nickel(II) oder 20 Nickel(0) nach literaturbekannten Methoden gegebenenfalls in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls unter Cokatalyse eines Salzes wie zum Beispiel Kupfer (I) jodid oder Lithiumchlorid durchgeführt.

Als Nucleophile sind beispielsweise Vinyl- oder Ethinylverbindungen, 25 zinnorganische Verbindungen oder zinkorganische Verbindungen geeignet. Die Umsetzung kann in polaren Lösungsmitteln wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon, Acetonitril, in Kohlenwasserstoffen wie Toluol oder in Ethern wie Tetrahydrofuran, Dimethoxyethan oder Diethylether vorgenommen werden. Als Basen sind anorganische Basen wie Alkali- oder 30 Erdalkalihydroxide oder -hydrogencarbonate, -carbonate, -phosphate oder organische Basen wie cyclische, alicyclische und aromatische Amine, wie Pyridin, Triethylamin, DBU, Hünigbase geeignet, wobei in manchen Fällen

WO 01/81311 PCT/EP01/04627

Basen wi Diäthylamin oder Piperidin auch gleichzeitig Lösungsmittel sein können. Die Anwendung von Druck kann für die Reaktion förderlich sein.

Wird eine Trimethylsilylethinylgruppe eingeführt, so kann die 5 Trimethylsilylgruppe durch Umsetzung mit Fluoriden wie beispielsweise Kaliumfluorid oder Tetrabutylammoniumfluorid in Lösungsmitteln wie Tetrahydrofuran, Methylenchlorid oder Acetonitril bei Temperaturen von 0°C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels.

Eine Alkenylgruppe kann aber auch durch Olefininierungsreaktionen wie z.B. 10 die Petersonolefinierung, die Wittig- oder Wittig-Horner-Reaktion eingeführt werden. Dazu wird der Aldehyd mit dem vorher erzeugten Anion z.B. eines entsprechend substituierten Phosphoniumsalzes oder Phosphonsäureesters in Lösungsmitteln wie Toluol, Tetrahydrofuran, Diethylether oder Dimethoxyethan 15 umgesetzt. Als Basen sind z.B. Alkalihydride, Alkaliamide, Alkalialkoholate wie beispielsweise Kaliumtertiärbutylat, Alkali- oder Erdalkalicarbonate oderhydroxide gegebenenfalls in Gegenwart von Phasentransferkatalysatoren wie z.B. Kronenäthern oder auch organische Basen wie Triethylamin. Diisopropylethylamin oder Diazabicycloundecan gegebenenfalls in Gegenwart 20 von Salzen wie Lithiumbromid geeignet.

Die Isomerengemische können nach üblichen Methoden wie beispielsweise Kristallisation, Chromatographie oder Salzbildung in die Enantiomeren bzw. E/Z-Isomeren aufgetrennt werden.

25

Die Herstellung der Salze erfolgt in üblicher Weise, indem man eine Lösung der Verbindung der Formel I mit der äquivalenten Menge oder einem Überschuß einer Base oder Säure, die gegebenenfalls in Lösung ist, versetzt und den Niederschlag abtrennt oder in üblicher Weise die Lösung aufarbeitet.

30

Soweit die Herstellung der Zwischenverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

Die beschriebenen Zwischenverbindungen sind besonders zur Herstellung der erfindungsgemäßen Benzoesäureamide geeignet.

Besonders geeignet sind solche Zwischenverbindungen der allgemeinen Formel II

10

15

5

in der

R² und R³

Erfindung.

Wasserstoff oder die Gruppe XR¹¹,

Χ

C₁₋₆-Alkyl, C₂₋₆-Alkenyl oder C₂₋₆-Alkinyl,

11,

 R^{11}

gegebenenfalls dmit C_{1-6} -Alkoxy substituiertes Phenyl oder

Pyridyl bedeuten, wobei R² und R³ nicht gleichzeitig für Wasserstoff stehen, sowie deren Isomeren und Salze.

Diese Zwischenverbindungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden

20

Die Zwischenprodukte sind teilweise selbst aktiv und können somit ebenfalls zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma,

Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom,
Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne
Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie
Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und
Verletzungen des Nervengewebes zum Einsatz kommen.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen, ohne den Umfang der beanspruchten Verbindungen auf diese Beispiele zu beschränken.

5

10

15

Beispiel 1.0

Herstellung von (N-4-Chlorphenyl)-2-(4-pyridylethyl)benzoesäureamid 105mg 2-(4-Pyridylethyl)benzoesäuremethylester werden in 7,5ml Toluol mit 56mg 4-Chloranilin versetzt, auf 4°C abgekühlt und unter Argon und Feuchtigkeitsausschluß mit 0,22ml Trimethylaluminium (2m Lösung in Hexan) versetzt. Anschließend wurde das Gemisch 2h auf 120°C Badtemperatur erwärmt. Nach Abkühlen wird mit 30ml einer verdünnten Natriumbicarbonat-Lösung versetzt und zweimal mit je 25ml Essigester extrahiert. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, getrocknet filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Essigester:Cyclohexan=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 133mg (89% derTheorie) (N-4-Chlorphenyl)-2-(4-pyridylethyl)-benzoesäureamid als Öl.

In analoger Verfahrensweise zu Beispiel 1.0 werden hergestellt:

$$R^2$$
 R^7

Beispiel	- Z - R¹	R ⁷	R ²	R ³	Schmelzpunkt °C
1.1	n-Prop	н	-(CH ₂)2	н	
1.2	(CH ₂)3-Ci	Н	—(CH ₂) ₂	н	
1.3	-CH ₂ -CI	H	-(CH ₂)2	Н	98-99
1.4	-(CH ₂)2-CI	Н	-(CH ₂)2	н	Öl
1.5	—(CH ₂)3	Н	(CH ₂)-	Н	Öl
1.6	—(CH ₂) ₄	н	(CH ₂)2	Н	Öl
1.7	Me A	Н	—(CH ₂) ₂	Н	
1.8	H ₂ C	н	-(CH ₂)2	Н	Öl
1.9		H	—(CH ₂) ₂	н	
1.10		Н	-(CH ₂) ₂ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	н	
1.11	H ₂	Н	—(CH ₂) ₂	.H	ÖI
1.12		Н	—(CH ₂) ₂	н	
1.13		Н	-(CH ₂)-	Н	

WO 01/81311 PCT/EP01/04627

Beispiel	- Z – R¹	R ⁷	R²	· R³	Schmelzpunkt °C
1.14		Н	—(CH ₂) ₂	Н .	
1.15	-\(\sigma_{\text{cl}}\)	Н	-(CH ₂) ₂	Н	
1.16		Н	-(CH ₂) ₂	Н	
1.17		н	-(CH ₂) ₂	н	Öl
1.18		н	—(CH ₂) ₂	Н	
1.19	—C(CH ₃) ₂ —CH ₂ —	Н	-(CH ₂) ₂	Н	
1.20	-	Н	—(CH ₂)2	Н	121-122
1.21	OMe	Н	—(CH ₂)2	H	
1.22	, Me	н	—(CH ₂)2	Н	
1.23	Me Me	Н	(CH ₂)2	Н	
1.24	, mut-Bu	Н	(CH ₂)-	H ·	130-131
1.25	\bigcirc	Н	—(CH ₂) ₂	Н	
1.26	\square	Н	-(CH ₂) ₂	н	
1.27	\bigcirc	Н	-(CH ₂) ₂	н	
1.28	口	н	—(CH ₂) ₂	н	
1.29	\nearrow	н	—(CH ₂) ₂	н	
1.30	\bigcirc	Н	—(CH ₂) ₂	Н	
1.31	, gH _g	Н	—(CH ₂) ₂	Н	105-107
1.32	(СН ₂) ₁₇ -Мө	Н	—(CH ₂)2	Н	

WO 01/81311 PCT/EP01/04627

Beispiel	-Z-R ¹	R ⁷	R ²	R³	Schmelzpunkt °C
1.33	—(CH ₂) _в —Мө	Н	—(CH ₂) ₂	Н	
1.34	—С—(CF ₂), _б —CF ₃	Н	—(CH ₂)2	Н	
1.35	(CH ₂) ₃ CF ₃	Н	—(CH ₂) ₂	н	
1.36	—(CH₂)₂—t-Bu	н	—(CH ₂) ₂	н	
1.37	(CH ₂) ₂ I-Prop	н	-(CH ₂) ₂	Н	
1.38	(CH ₂) ₂	н	(CH ₂) ₂	н	
1.39	-CI	н	-(CH ₂)2	н	105,5
1.40	cı	Н	(CH ₂) ₂	Н	136,2
1.41	——Ci	н	E	Н	Öl
1.42	-CI	н	E	Н	181,2
1.43	c	Н	E	Н	Öl
1.44	———n-Prop	Н		Н	
1.45	—CI	Н		Н	156,4
1.46	-NH-CI	Н	-(CH ₂) ₂	Н	
1.47	—СН ₂	н	(CH ₂) ₂	н	
1.48	—N(CH₃)-{	Н	(CH ₂)-	Н	
1.49	-CI	н	Н	—(CH ₂) ₂	191,6
1.50	-Ci	н	Н	-(CH ₂) ₂	106,5
1.51		Н	H.	(CH ₂) ₂	128,5
1.52	—(Н	н	E	191,5
1.53	a	Н	н	E	212,7
1.54	(C)	Н	Н	-=-	179

Beispiel	-Z-R ¹	R ⁷	R²	R³	Schmelzpunkt °C
1.55	——CI	Н	Н	-=	>300
1.56	——CI	Н	Н	-=-(_)	163,5
1.57	——C)	н	г оме	Н	137,9
1.58	————n-Prop	Н	ZОМө	Н	115-118
1.59		н	Z_OMe	Н	151-153
1.60		Н	Z_OMe	Н	
1.61		Н	Z_OMe	Н	
1.62	-00	Н	z OMe	Н	
1.63	, mut-Bu	н	zоме	Н	
1.64	n-Heptyl	Н	Z_OMe	Н	ÖI
1.65		Н	Z OMe	Н	120,2
1.66	—C:	Н	MeO Z	Н	108,6
1.67	n-Prop	Н	—(CH ₂) ₂ —OMe	Н	113,7
1.68	—CI	Н	МеО (СҢ,) ₂	Н	
1.69	cı	Н	(CH ₂) ₂	Н	
1.70		H	—(CH ₂) ₂	Н	
1.71	-CI	н	—(CH ₂) ₂ —ОМв	Н	
1.72	————n-Prop	Н	Н	z OMe	

Beispiel	- Z – R ¹	R ⁷	R²	R³	Schmelzpunkt °C
1.73		Н	Н	z — ОМе	
1.74	——Cl	Н	Н	E OMe	204,7
1.75	cı	Н	Н	—(CH ₂) ₂ ——OMe	>300
1.76		н	Н	—(CH ₂) ₂ —ОМв	
1.77	——————————————————————————————————————	н	Н	—(CH ₂) ₂	126,6
1.78	——————————————————————————————————————	н	Н	—(CH ₂) ₂	133,2
1.79		·H	н	—(CH ₂) ₂	139,5
1.80		Н	Н	MeO —(CH ₂) ₂	126,3
1.81	——————————————————————————————————————	Н	E OMe	Н	
1.82	-CI	Н	OMe	Н	163,4
1.83	. —CI	Н	MeO	Н	185,4
1.84		Н	E OMe	Н	Öl
1.85	n-Prop	Н	ОМе	н	
1.86		Н	ОМе	Н	136,8
1.87	-CI	Н	MeO	Н	131,1
1.88		Н	—————ОМе	Н	140,6
1.89		н	—(CH ₂) ₂ —OMe	Н	Öl
1.90		Н	Н	—————оме	194,6

Beispiel	-Z-R1	R ⁷	R²	R³	Schmelzpunkt °C
1.91	——CI	Н	н	OMe	188,9
1.92	——CI	н	н	MeQ	
1.93	-CI	Н	H_OMe	Н	146,4
1.94		Н	—(CH²)3—OMe	н	

Beispiel 2.0

Herstellung von an E- N-4-Chlorphenyl- 3-(2-pyridylethenyl)benzoesäureamid

179mg N-4-Chlorphenyl- 3-(2-pyridylethinyl)benzoesäureamid werden in 7ml Pyridin mit 20mg Palladium auf Calciumcarbonat (5%ig) versetzt und 1,5h unter Normalwasserstoffdruck bei Raumtemperatur hydriert. Nach Absaugen vom Katalysator über Kieselgur wird das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Essigester:Hexan=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 123mg (68% der Theorie) an (Z)- N-4-Chlorphenyl- 3-(2-pyridylethenyl)-benzoesäureamid als Öl.

In analoger Verfahrensweise zu Beispiel 2.0 werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

Beispiel	- Z - R ¹	R ⁷	R ²	R³	Schmelzpkt. °C
2.1	———n-Prop	Н	Н	ZОМө	
2.2		Н	Н	Z_OMe	
2.3	cı	н	Н	z	120,1
2.4	-CI	Н	Н	z	157,9
2.5	cı	Н	Н	Z_OMe	95,2

B ispi l	- Z – R ¹	R ⁷	R²	R³	Schmelzpkt. °C
2.6	cı	Н	н	Z	116,2
2.7	———CI	Н	Н	Z MeO	123

Beispiel 3.0

5 Herstellung von (E)- N-4-Chlorphenyl- 3-(2-pyridylethenyl)benzoesäureamid

120mg (Z)- N-4-Chlorphenyl- 3-(2-pyridylethenyl)benzoesäureamid werden in Toluol mit Jod versetzt und 7h am Rückfluß gekocht. Nach Einengen wird der Rückstand über Kieselgel mit Essigester:Hexan=1:1 als Elutionsmittel

10 chromatographiert. Man erhält 60mg (50% d.Th.) an (E)- N-4-Chlorphenyl- 3-(2-pyridylethenyl)benzoesäureamid vom Schmelzpunkt 212,7°C.

In analoger Weise werden hergestellt:

$$Z - R^1$$

$$R^2$$

Beispiel	- Z – R¹	R ⁷	R²	R ³	Schmelzpkt. °C
3.1	——Ci	Н	Н	E	173,2
3.2	——————————————————————————————————————	Н	Н	E OMe	146,9
3.3	——————————————————————————————————————	Н	Н	MeQ E	178

5

Beispiel 4.0

Herstellung von N-(4-Chlorphenyl)-2-(3-[4-hydroxyphenyl)propyl)]benzoesäureamid

90mg N-(4-Chlorphenyl)-2-(3-[4-methoxyphenyl)propyl)]benzoesäureamid werden in 8ml Methylenchlorid bei –78°C tropfenweise mit 1,2ml Bortribromid versetzt und nach beendeter Zugabe über Nacht bei Raumtemperatur gerührt.

Anschließend wird mit Wasser versetzt, das Methylenchlorid am Vakuum abdestilliert und das Wasser mit Essigester ausgeschüttelt. Die Essigesterphase wird eingeengt und der Rückstand über Kieselgel mit Hexan:Essigester=8:2 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 24mg (28% der Theorie) an N-(4-Chlorphenyl)-2-(3-[4-hydroxyphenyl)propyl)]-

15 benzoesäureamid

In analoger Verfahrensweise werden hergestellt:

Beispiel	- Z – R ¹	R ⁷	R ²	R ³	Schmelzpkt. °C
4.1		Н	—(СН ₂);	Н	
4.2		Н	—(CH ₂)2	Н	
4.3		Н	Н	—(CH ₂) ₂ —ОН	
4.4	n-Prop	Н	—(CH ₂) ₂ —OH	Н	

Beispiel	- Z - R1	R ⁷	R² ′	R³	Schm Izpkt. °C
4.5	n-Prop	Н	Н	—(CH ₂) ₂ —OH	
4.6	-Ci	Н	Н ₂ —ОН	Н	
4.7		Н	ОН	-(CH ₂)2-OH	164,1
4.8		Н	ОН	—(CH ₂) ₂	115,3
4.9		H	ОН	(CH ₂) ₃	137,4
4.10		H	ОН	(CH ₂) ₃	Öl
4.11		Н	ОН	. ОН	203,7
4.12	CI	Н	ОН	—— ОН	

Beispi I 5.0

Herstellung von N-(4-Chlorphenyl)-3-(4-methoxystyryl)salicylsäureamid

5

10

904mg 4-Methoxy-2'-hydroxystyrol werden in 40ml Toluol vorgelegt und bei 4°C mit 4ml einer Lösung von Bortrichlorid (1 molar in Hexan) versetzt. Es wird dann bei Raumtemperatur für 1h gerührt, mit 614mg 4-Chlorphenylisocyanat versetzt und 1,5h auf 120°C erwärmt. Anschließend wird mit 5ml Methanol versetzt und eingeengt. Der Rückstand wird zweimal über Kieselgel zunächst mit Essigester:Hexan=1:1 und ein zweites Mal mit Toluol:Essigester=100:3,5 als Elutionsmittel chromatographiert. Man erhält 150mg (10% d.Th.) an N-(4-Chlorphenyl)-3-(4-methoxystyryl)salicylsäureamid als Öl. In analoger Verfahrensweise werden aus den entsprechenden

15 Ausgangsmaterialien hergestellt:

Beispiel	R³	Schmelzpkt.
5.1	3-MeO-Ph	116,3
5.2	3-MeO-Ph-CH₂	
5.3	4-MeO-Ph-CH ₂	163,6

Herstellung d r Zwisch nv rbindungen

Beispiel Z - 5.0

5 Herstellung von 4-Methoxy-2'-hydroxystyrol

2,44g Salicylaldehyd werden in 200ml Toluol zunächst mit 12,5g 4-Methoxy-benzyltriphenylphosphoniumchlorid versetzt. Unter Eiskühlung werden dann 2,24g Kalium-tert.-butylat zugefügt. Danach wird zunächst 1h bei dieser
 Temperatur und anschliessend 3,5h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Versetzen mit 100ml Wasser und Ansäuern mit 1N-Salzsäure wird dreimal mit 50ml Essigester extrahiert. Die gesammelte organische Phase wird mit gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Essigester:Hexan=2:8 als Elutionsmittel
 chromatographiert. Man erhält 3,1g (68% der Theorie) an 4-Methoxy-2'-hydroxystyrol

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt

Beispiel	R³	Schmelzpunkt °C
Z-5.1	3-MeO-Ph	ŐI
Z-5.2	3-MeO-Ph-CH ₂	ÖI
Z-5.3	4-MeO-Ph-CH ₂	Öl

Herstellung von N-(4-Chlorphenyl)-3-(4-methoxyphenethyl) salicylsäureamid

5

813mg 4-Methoxy-2'-hydroxy 1,2-diphenylethan werden analog Beispiel Z-5.0 umgesetzt. Der nach der dort beschriebenen Aufarbeitung erhaltene Rückstand wird über Kieselgel mit Essigester:Hexan=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert und die entsprechenden Fraktionen eingeengt und mit Essigester/Hexan kristallin gerührt. Man erhält 375mg (27,6% der Theorie) an N-(4-Chlorphenyl)-3-(4-methoxyphenylethyl)salicylsäureamid vom Schmelzpunkt 141°C.

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

15

10

Beispiel	R³	Schmelzpunkt °C
6.1	3-MeO-Ph	130,2
6.2	3-MeO-Ph-CH ₂	Öl
6.3	4-MeO-Ph-CH₂	158

20

Herstellung der Zwischenv rbindungen

Beispiel Z - 6.0

5

Herstellung von 4-Methoxy-2'-hydroxy -1,2-diphenylethan

905mg 4-Methoxy-2'-hydroxystyrol werden in 50ml Ethanol mit 1,3g Palladium auf Kohlenstoff (10) versetzt und 70 min bei Raumtemperatur unter

Wasserstoffnormaldruck hydriert Nach Absaugen vom Katalysator und Einengen erhält man 880mg 4-Methoxy-2'-hydroxy 1,2-diphenylethan.

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

Beispiel	R ³	Schmelzpunkt °C
Z-6.1	3-MeO-Ph	Öl
Z-6.2	3-MeO-Ph-CH ₂	Öl
Z-6.3	4-MeO-Ph-CH ₂	

WO 01/81311 PCT/EP01/04627 37

Beispiel 7.0

Herstellung der Zwischenprodukte

5 Die nachfolgenden Beispiele erläutert die Herstellung der erfindungsgemäßen Zwischenprodukte, die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I besonders geignet sind, ohne die Erfindung auf diese Beispiele zu beschränken.

10 Methode A

Herstellung von 2–(4–Pyridylethenyl)benzoesäuremethylester

Unter Argon wird ein Gemisch von 2,10 g 2-Jodbenzoesäuremethylester und 0,97g 4-Vinylpyridin in 24 ml Dimethylformamid mit 1,04g Triethylamin und 15 40mg Palladium(II)acetat sowie 24mg Tri-o-tolylphosphin versetzt und 5h in einem Glasdruckbehälter auf 100°C erwärmt. Nach Einengen am Vakuum wird der Rückstand über Kieselgel mit Hexan: Essigester=1:1 als Elutionsmittel chromatographiert.

Man erhält 1,8g (94% der Theorie) an 2-(4-Pyridylethenyl)-benzoesäure-20 methylester.

Methode B

Herstellung von 2-(4-Pyridylethinyl)benzoesäuremethylester

- 25 2,10 g 2-Jodbenzoesäuremethylester werden in 25ml Dimethylformamid unter Argon mit 2,94g Triethylamin, 179mg Bis(triphenylphosphin)palladium(II)chlorid, 111mg Kupfer(I)jodid und 900mg 4-Ethinylpyridin versetzt und in einem Glasdruckgefäß für 3,5h auf 80°C Badtemperatur erwärmt. Nach Einengen am Vakuum wird der Rückstand über Kieselgel mit Hexan: Aceton=1:1 als
- 30 Elutionsmittel chromatographiert.

Man erhält 1,08g (45% der Theorie) an 2-(4-Pyridylethinyl)benzoesäuremethylester

M thod C

Herstellung von 2-(4-Pyridylethyl)benzoesäuremethylester

- 237mg 2–(4–Pyridylethinyl)benzoesäuremethylester werden in 30ml Ethanol mit 200mg Palladium auf Kohlenstoff (10%ig) versetzt und bei Normaldruck und Raumtemperatur 20 Minuten hydriert. Anschliessend wird vom Katalysator über Kieselgur abgesaugt und das Filtrat eingeengt. Man erhält 220mg 2–(4–Pyridylethyl)benzoesäuremethylester.
- 10 Statt der Ethinylverbindung kann auch die entsprechende Rthenylverbindung eingesetzt werden.

Methode D

Nach der in Beispiel 2.0 beschriebenen Methode lassen sich auch die entsprechenden Ester in die Z-Verbindungen umwandeln.

Methode E

Nach der in Beispiel 3.0 beschriebenen Methode lassen sich auch bei den Estern aus der entsprechenden Z-Verbindung die E-Verbindungen herstellen

20

Methode F

Nach der in Methode B beschriebenen Methode lässt sich auch aus 2-Jodbenzoesäureethylester mit Ethinyltrimethylsilan in 83% Ausbeute 2-Trimethylsilylethinylbenzoesäuremethylester herstellen.

25

30

Methode G

464mg 2- Trimethylsilylethinylbenzoesäuremethylester werden in 15ml absolutem Methylenchlorid mit 2,75ml Tetrabutylammoniumfluorid (1M in Tetrahydrofuran) versetzt und 2,5 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Waschen mit verdünntem Ammoniak wird die organische Phase getrocknet, filtriert und eingeengt und ohne weitere Reinigung in die nächste Stufe eingesetzt.

WO 01/81311 PCT/EP01/04627 39

Meth de H

440mg 2- Ethinylbenzoesäuremethylester werden mit 1,94g 3-Jodanisol nach Methode B umgesetzt und ergeben nach Säulenchromatographie über Kieselgel mit Essigester:Hexan=2:8 als Elutionsmittel 680mg (55,3% d.Th.) an 2-Carbetoxymethyl-3'-methoxydiphenylacetylen.

10

5

15

In analoger Verfahrensweise werden auch folgende Verbindungen hergestellt:

Beispiel	R²	R ³	Methode
7.0	—(CH ₂) ₂	Н	С
7.1	(CH ₂) ₂	Н	С
7.2	—(CH ₂) ₂	Н	С
7.3	E	Н	Α
7.4		Н	A
7.5	E	Н	E
7.6		Н	В
7.7	-=-	Н	В
7.8		Н	В
7.9	Н	—(CH ₂) ₂ —	С
7.10	Н	-(CH ₂)2	С
7.11	Н	—(CH ₂) ₂	С
7.12	Н	E	A
7.13	Н	E	A

Beispiel	R²	R ³	Method
7.14	Н	E	E
7.15	Н		В
7.16	Н	-=-	В
7.17	Н	-=-(В
7.18	Н	z ~	D
7.19	OMe	Н	В
7.20	(CH ₂) ₂ ОМв	Н	С
7.21	Z ——ОМе	Н	D
7.22	OMe	Н	Α
7.23	C OMe	. Н	А
7.24	Z_OMe	Н	D
7.25	MeO Z	H	D
7.26	MeO —(CH ₂) ₂	Н	С
7.27	—(CH ₂) ₂	Н	С
7.28	E OMe	Н	E
7.29	MeO E	Н	Α
7.30	OMe	Н	F-H
7.31	MeO	Н	В
7.32	—(CH ₂) ₃ —OMe	Н	С

Beispiel	R²	R³	M thod
7.33	Н	OMe	В
7.34	Н	OMe	F-H
7.35	Н	—(CH ₂) ₂	С
7.36	Н	(СН ₂) ₂	С
7.37	Н	MeO	F-H
7.38	Н	—(CH ₂) ₂ —OMe	С

Di nachfolgenden Anwendungsbeispiele erläutern die biologische Wirkung und Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen ohne diese auf die Beispiele zu beschränken.

PCT/EP01/04627

5 Für die Versuche benötigte Lösungen

Stammlösungen

Stammlösung A: 3mM ATP in Wasser pH 7,0 (-70°C)

Stammlösung B: g-33P-ATP 1mCi/ 100µl

Stammlösung C: poly-(Glu4Tyr) 10mg/ ml in Wasser

10

Lösung für Verdünnungen

Substratlösemittei: 10mM DTT, 10 mM Manganchlorid, 100 mM

Magnesiumchlorid

Enzymlösung: 120 mM Tri

120 mM Tris/ HCl, pH 7,5, 10 µM Natriumvanadiumoxid

15

20

Anwendungsbeispiel 1

Hemmung der KDR- und FLT-1 Kinaseaktivität in Gegenwart der erfindungsgemäßen Verbindungen

In einer spitz zulaufenden Mikrotiterplatte (ohne Proteinbindung) werden 10 µl Substratmix (10µl Vol ATP Stammlösung A + 25µCi g-33P-ATP (ca. 2,5 µl der Stammlösung B) + 30µl poly-(Glu4Tyr) Stammlösung C + 1,21ml

25 Substratlösemittel), 10 µl Hemmstofflösung (Substanzen entsprechend den Verdünnungen, als Kontrolle 3% DMSO in Substratlösemittel) und 10 µl Enzymlösung (11,25µg Enzymstammlösung (KDR oder FLT-1 Kinase) werden bei 4°C in 1,25ml Enzymlösung verdünnt) gegeben. Es wird gründlich durchgemischt und bei 10 Minuten Raumtemperatur inkubiert. Anschließend 30 gibt man 10µl Stop-Lösung (250mM EDTA, pH 7,0) zu, mischt und überträgt 10 µl der Lösung auf einen P 81 Phosphozellulosefilter. Anschließend wird mehrfach in 0,1M Phosphorsäure gewaschen. Das Filterpapier wird getrocknet, mit Meltilex beschichtet und im Microbetazähler gemessen.

Die IC50-Werte bestimmen sich aus der Inhibitorkonzentration, die notwendig ist, um den Phosphateinbau auf 50% des ungehemmten Einbaus nach Abzug des Leerwertes (EDTA gestoppte Reaktion) zu hemmen.

5 Die Ergebnisse der Kinase-Inhibition IC50 in μM sind in der nachfolgenden Tabelle dargestellt:

Beispiel-Nr.	VEGFR I	VEGFR II
	(FLT)	(KDR)
1.60	2	0,5
1.31	0,2	0,4
1.89	2	0,3
1,54	0,05	0,5
1,57	0,2	0,2
1.64	0,2	0,3
1.67	KH	5
1.1	0,2	0,2

10 KH= keine Hemmung

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$R^5$$
 R^6
 R^3
 R^4
 R^2
 R^1

5

10

in der

Α

für die Gruppe =NR⁷ steht,

W

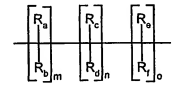
für Sauerstoff, Schwefel, zwei Wasserstoffatome

oder die Gruppe =NR⁸ steht,

Z

für eine Bindung, die Gruppe = NR^{10} oder =N-, verzweigtes oder unverzweigtes C_{1-12} -Alkyl oder die

Gruppe



15

steht,

m, n und o

für 0 - 3 stehen,

Ra, Rb, Rc, Rd, Re, Rf

unabhängig voneinander für Wasserstoff,

Fluor, C_{1-4} Alkyl oder die Gruppe =NR¹⁰ stehen und/ oder R_a und/ oder R_b mit R_c und/ oder R_d oder R_c mit R_e und/ oder R_f eine Bindung bilden können, oder bis zu zwei der Reste R_a - R_f eine Brücke mit je bis zu 3 C-Atomen zu R^1

oder zu R⁷ schließen können,

5	R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen oder C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes verzweigtes oder unverzweigtes C ₁₋₆ -Alkyl, C ₂₋₁₂ -Alkenyl oder C ₃₋₁₂ -Alkinyl oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen oder C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder C ₃₋₁₀ -Cycloalkenyl oder unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy, ein-
10		oder mehrfach mit Halogen substituiertes C ₁₋₆ -Alkyl oder C ₁₋₆ -Alkoxy substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
	R ² und R ³	für Wasserstoff, eine OH-Gruppe oder die Gruppe XR ¹¹ stehen,
	X	für C ₂₋₆ -Alkyl, C ₂₋₆ -Alkenyl oder C ₂₋₆ -Alkinyl steht,
15	R ¹¹	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
		mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy oder
		Hydroxy, substituiertes monocyclisches Aryl,
		bicyclisches Aryl oder Heteroaryl bedeutet,
	R^4 , R^5 und R^6	für Wasserstoff, Halogen oder unsubstituiertes oder
20		gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
		substituiertes C ₁₋₆ -Alkoxy, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -
		Carboxyalkyl stehen,
		oder R ⁴ und R ⁵ gemeinsam die Gruppe
		— OCH₂
25		bilden,
	R ⁷	für Wasserstoff oder C_{1-6} -Alkyl steht oder mit R_a - R_f
,		von Z oder zu R ¹ eine Brücke mit bis zu 3
		Ringgliedern bildet,
	R ⁸ und R ¹⁰	für Wasserstoff oder C_{1-6} -Alkyl stehen, wobei
30	-	ichzeitig für Wasserstoff stehen und falls R² für ein
	OH - Gruppe steht	, R ³ nicht für Wasserstoff steht und falls R ³ für eine

OH-Grupp steht, R² nicht für Wasserstoff steht und R¹ nicht Triazol sein darf, bedeuten, sowie deren Isomeren und Salze.

5	2.	Verbindungen der	allgemeinen Formel I, gemäß Anspruch 1, in der
		Α	für die Gruppe =NR ⁷ steht,
		w	für Sauerstoff, Schwefel oder zwei Wasserstoffatome
			steht,
		Z	für eine Bindung, die Gruppe =NR ¹⁰ oder verzweigtes
10			oder unverzweigtes C ₁₋₁₂ -Alkyl steht,
		R ¹	für gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen
			oder C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes verzweigtes oder
			unverzweigtes C ₁₋₆ -Alkyl oder gegebenenfalls ein-
			oder mehrfach mit Halogen oder C ₁₋₆ -Alkyl
15			substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder unsubstituiertes
			oder gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen,
			C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy, ein- oder mehrfach mit
			Halogen substituiertes C ₁₋₆ -Alkyl oder C ₁₋₆ -Alkoxy
			substituiertes Phenyl, Pyridyl, Naphthyl, Chinolyl,
20			Isochinolyl, Indanyl, Tetralinyl, Indolyl, Thienyl,
			Indazolyl oder Benzothiazolyl steht,
		R ² und R ³	für Wasserstoff, eine OH-Gruppe oder die Gruppe
			XR ¹¹ stehen,
		X	für C_{2-6} -Alkyl, C_{2-6} -Alkenyl oder C_{2-6} -Alkinyl steht,
25		R ¹¹	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder
			mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkoxy oder Hydroxy,
			substituiertes Phenyl, Pyrimidinyl oder Pyridyl
			bedeutet,
		R^4 , R^5 , R^6 und R^7	für Wasserstoff stehen,
30		R ⁸ und R ¹⁰	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl stehen, wobei R ² und
		_	g für Wasserstoff stehen und falls R² für ein OH –
		Gruppe steht, R ³ r	nicht für Wasserstoff steht und falls R³ für eine OH-

Gruppe steht, R^2 nicht für Wasserstoff steht, bedeut n, sowie deren Isomeren und Salze.

5	3.	Verbindungen der a 2, in der	allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 und		
		Α	für die Gruppe =NR ⁷ steht,		
•		W	für Sauerstoff oder ein oder zwei Wasserstoffatome steht,		
10		Z	für eine Bindung, die Gruppe =NR ¹⁰ oder verzweigtes		
			oder unverzweigtes C ₁₋₁₂ -Alkyl steht,		
		R ¹	für verzweigtes oder unverzweigtes C ₁₋₆ -Alkyl, oder		
			gegebenenfalls ein- oder mehrfach mit Halogen oder		
			C ₁₋₆ -Alkyl substituiertes C ₃₋₁₀ -Cycloalkyl oder		
15			unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder		
			mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkyl, C ₁₋₆ -Alkoxy, ein-		
			oder mehrfach mit Halogen substituiertes C ₁₋₆ -Alkyl		
			oder C ₁₋₆ -Alkoxy substituiertes Phenyl, Pyridyl,		
			Naphthyl, Chinolyl, Isochinolyl, Indenyl, Tetralinyl,		
20			Indolyl, Thienyl, Indazolyl oder Benzothiazolyl steht,		
		R ² und R ³	für Wasserstoff, eine OH-Gruppe oder die Gruppe		
			XR ¹¹ stehen,		
		X	für C ₂₋₆ -Alkyl, C ₂₋₆ -Alkenyl oder C ₂₋₆ -Alkinyl steht,		
		R ¹¹	unsubstituiertes oder gegebenenfalls ein- oder		
25			mehrfach mit Halogen, C ₁₋₆ -Alkoxy oder Hydroxy,		
			substituiertes Phenyl, Pyrimidinyl oder Pyridyl		
			bedeutet,		
		R^4 , R^5 , R^6 und R^7	für Wasserstoff stehen		
		R ⁸ und R ¹⁰	für Wasserstoff oder C ₁₋₆ -Alkyl stehen, wobei R ² und		
30		R ³ nicht gleichzeiti	ig für Wasserstoff stehen und falls R² für eine OH –		
		Gruppe steht, R ³ n	icht für Wasserstoff steht und falls R³ für eine OH-		
		Gruppe steht, R ² n	icht für Wasserstoff steht, bedeuten, sowie deren		
		Isomeren und Salze.			

5

10

- 4. Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, gemäß den Ansprüchen 1 bis 3, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes.
- 5. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß den15 Ansprüchen 1 bis 3.
- Arzneimittel gemäß Anspruch 5, zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis,
 Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma,
 Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares
 Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische
 Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische
 Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie,
 fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative
 Erkrankungen, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes.

- 7. Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 mit geeigneten Formulierungs und Trägerstoffen.
- 8. Verwendung der Verbindungen der Formel I gemäß den Ansprüchen 1
 30 bis 3, als Inhibitoren der Tyrosinkinase KDR und FLT.

- Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 in Form eines pharmazeutischen Präparats für die enteral, parenterale und orale Applikation.
- 5 10. Zwischenverbindungen der allgemeinen Formel II

11,

10

in der

R² und R³

Χ

R¹¹

15

Wasserstoff oder die Gruppe XR¹¹,

C₁₋₆-Alkyl, C₂₋₆-Alkenyl oder C₂₋₆-Alkinyl
gegebenenfalls mit C₁₋₆-Alkoxy substituiertes Phenyl
oder Pyridyl bedeuten, wobei R² und R³ nicht
gleichzeitig für Wasserstoff stehen, sowie deren
Isomeren und Salze, als Zwischenprodukte zur
Herstellung der Verbindungen der allgemeinen

Formel I.

20

11. Verbindungen der allgemeinen Formel II, gemäß Anspruch 10, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumoren, Psoriasis, Arthritis, wie rheumatoide Arthritis, Hämangioma, Angiofribroma, Augenerkrankungen, wie diabetische Retinopathie, Neovaskulares Glaukom, Nierenerkrankungen, wie Glomerulonephritis, diabetische Nephropatie, maligne Nephrosklerose, thrombische mikroangiopatische Syndrome, Transplantationsabstoßungen und Glomerulopathie, fibrotische Erkrankungen, wie Leberzirrhose, mesangialzellproliferative Erkrankung n, Artheriosklerose und Verletzungen des Nervengewebes.

International Application No PC 17tP 01/04627

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D213/56 A61K31/44 A61P19/02 A61P7/02 A61P27/06
A61P35/00 C07D401/12 A61K31/16 C07C235/42 C07D217/22

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 C07D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

	ata base consulted during the international search (name of data ternal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN [
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.
X	KANG S -K ET AL: "Copper-Catal Coupling of Polymer Bound Iodic Organostannanes" TETRAHEDRON LETTERS, NL, ELSEVIER PUBLISHERS, AMSTERDAM, vol. 39, no. 19, 7 May 1998 (19 pages 3011-3012, XP004115741 ISSN: 0040-4039 examples 3D, 3E	de with	10
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are list	ed in annex.
A docume consid *E* earlier of filing of the citatio *O* docume other of the citatio *P* docume of the citatio	tegories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not leved to be of particular relevance document but published on or after the International late and which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	 "I" later document published after the or priority date and not in conflict wicted to understand the principle or invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or can involve an inventive step when the "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being ob in the art. "&" document member of the same pate 	rith the application but theory underlying the le claimed invention not be considered to document is taken alone le claimed invention a inventive step when the more other such docuvious to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international	search report
1	9 July 2001	31/07/2001	
Name and I	malling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Authorized officer Gettins, M	

International Application No PC., _P 01/04627

Relevant to claim No.
10
10
10
. 10
10

Inter "Inal Application No
PC (7TC P 01/04627

		PC 17-EP 01/0462/
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE BEILSTEIN 'Online! BEILSTEIN INSTITUTE FOR ORGANIC CHEMISTRY, FRANKFURT/MAIN, DE; 3-benzyl-benzoic acid methyl ester, Database accession no. 2452550 XP002172295 abstract & MAGN. RESON. CHEM., vol. 27, no. 6, 1989, pages 585-591,	10
Α	WO 98 23581 A (BASF AG ;MOELLER ACHIM (DE); LUBISCH WILFRIED (DE); TREIBER HANS J) 4 June 1998 (1998-06-04) cited in the application claim 1	1
Α	FR 1 600 541 A (C.H.BOEHRINGER) 27 July 1970 (1970-07-27) cited in the application claim 1	1
	·	
	·	

Inter----nal Application No
PC: F:P 01/04627

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9823581 A	04-06-1998	DE 19648793 A AU 5481498 A BG 103433 A BR 9713147 A CN 1238761 A CZ 9901833 A EP 0944584 A HR 970637 A HU 0000427 A NO 992492 A PL 333505 A SK 56599 A TR 9901191 T US 6251917 B ZA 9710569 A	28-05-1998 22-06-1998 29-02-2000 08-02-2000 15-12-1999 11-08-1999 29-09-1999 31-10-1998 28-05-2000 25-05-1999 20-12-1999 08-11-1999 21-12-1999 26-06-2001 25-05-1999
FR 1600541 A	27-07-1970	AT 295502 B AT 294045 B BE 725839 A CH 536807 A CH 536275 A CH 530368 A DE 1643265 A DK 131670 B ES 361699 A ES 380255 A ES 380256 A FR 8329 M GB 1249148 A NL 6818378 A,B, SE 360651 B	15-12-1971 15-12-1971 15-10-1971 20-06-1969 29-06-1973 30-04-1973 15-11-1972 29-07-1971 18-08-1975 16-12-1970 01-09-1972 01-09-1972 07-12-1970 06-10-1971 24-06-1969 01-10-1973

Intermales Aktenzeichen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT PCITEP 01/04627 a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D213/56 A61K31/44 A61P7/02 A61P27/06 A61P19/02 A61P35/00 C07C235/42 C07D217/22 C07D401/12 A61K31/16 Nach der Internationalen Patentiklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstotf gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Geblete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtt. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data, PAJ C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. 10 X KANG S -K ET AL: "Copper-Catalyzed Coupling of Polymer Bound Iodide with Organostannanes" TETRAHEDRON LETTERS, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, Bd. 39, Nr. 19, 7. Mai 1998 (1998-05-07), Seiten 3011-3012, XP004115741 ISSN: 0040-4039 Beispiele 3D, 3E Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betrachtef werden *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden «Y soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benufzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
 P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *& Veröffentlichung, die Milglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 19. Juli 2001 31/07/2001

Bevoltmächtigter Bediensteter

Gettins, M

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Fax: (+31-70) 340-3016

Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter males Aktenzeichen
PC17EP 01/04627

ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile B	etr. Anspruch Nr.
x .	SROGL, JIRI ET AL: "Bio- organometallic Organosulfur Chemistry. Transition Metal-Catalyzed Cross-Coupling Using Coenzyme M or Thioglycoli Acid as the Leaving Group" J. AM. CHEM. SOC. (1999), 121(40), 9449-9450, 1999, XP002172290 Beispiel 17		10
X	SHI, CHONGSHENG ET AL: "Biradicals from thermolysis of N-'2-(1-alkynyl)phenyl!-N'-phenylcarbodiimides and their subsequent transformations to 6H-indolo'2,3-b!quinolines" J. ORG. CHEM. (1999), 64(3), 925 - 932, 1999, XP002172291 Seite 925; Beispiel 18F		10
X	OHNO, MASATOMI ET AL: "PhI(OAc)2-Promoted Rearrangement of the Hydroxyl Group: Ring Expansion of 4-Hydroxy-2-cyclobutenone to 2(5H)-Furanone in Comparison with Ring Cleavage of the.alphaHydroxycycloalkanone to the.omegaFormyl Ester" J. ORG. CHEM. (1999), 64(25), 8995 - 9000 1999, XP002172292 Scheme 8 reaction product of 29. Seite 927; Beispiel 18F		10
X	DATABASE BEILSTEIN 'Online! BEILSTEIN INSTITUTE FOR ORGANIC CHEMISTRY, FRANKFURT/MAIN, DE; 2-pheneethyl-benzoic acid methyl ester, Database accession no. 3310153 XP002172293 Zusammenfassung & JUSTUS LIEBIGS ANN. CHEM., 1928, Seite 267		10
X	DATABASE BEILSTEIN 'Online! BEILSTEIN INSTITUTE FOR ORGANIC CHEMISTRY, FRANKFURT/MAIN, DE; 2-styryl-benzoic acid methyl ester, Database accession no. 3202131 XP002172294 Zusammenfassung & CAN J. CHEM, Bd. 73, Nr. 10, 1995, Seiten 1660-1665, -/		10

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen
PCT7EP 01/04627

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommer	den Telle Betr. Anspruch Nr.
x	DATABASE BEILSTEIN 'Online! BEILSTEIN INSTITUTE FOR ORGANIC CHEMISTRY, FRANKFURT/MAIN, DE; 3-benzyl-benzoic acid methyl ester, Database accession no. 2452550 XP002172295 Zusammenfassung & MAGN. RESON. CHEM., Bd. 27, Nr. 6, 1989, Seiten 585-591,	10
A	WO 98 23581 A (BASF AG ;MOELLER ACHIM (DE); LUBISCH WILFRIED (DE); TREIBER HANS J) 4. Juni 1998 (1998-06-04) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1
A	FR 1 600 541 A (C.H.BOEHRINGER) 27. Juli 1970 (1970-07-27) 1n der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter "-ales Aktenzeichen
PCITEP 01/04627

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) de Patentfamille		Datum der Veröffentlichung
WO 9823581 A	04-06-1998	BR 97131 CN 12387 CZ 99018 EP 09445 HR 9706 HU 00004 NO 9924 PL 3335	98 A 133 A 147 A 161 A 1833 A 1837 A 127 A 192 A 192 A 191 T 191 B	28-05-1998 22-06-1998 29-02-2000 08-02-2000 15-12-1999 11-08-1999 29-09-1999 31-10-1998 28-05-2000 25-05-1999 20-12-1999 08-11-1999 21-12-1999 26-06-2001 25-05-1999
FR 1600541 A	27-07-1970	AT 2958 AT 2940 BE 7258 CH 5368 CH 5363 CH 5303 DE 16432 DK 1316 ES 3616 ES 3802 ES 3802 FR 83 GB 12493 NL 68183	245 B 339 A 275 A 268 A 265 A 265 A 255 A 256 A 329 M	15-12-1971 15-12-1971 15-10-1971 20-06-1969 29-06-1973 30-04-1973 15-11-1972 29-07-1971 18-08-1975 16-12-1970 01-09-1972 07-12-1970 06-10-1971 24-06-1969 01-10-1973